日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

23,08,2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年 9月25日

REC'D 07 OCT 2004

WIPO

PCT

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-334444

[ST. 10/C]:

[JP2003-334444]

出 願
Applicant(s):

人

学校法人日本大学

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2004年 9月24日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 16.

11)



【曹類名】 特許願 【整理番号】 P03-0134

【提出日】平成15年 9月25日【あて先】特許庁長官 殿【国際特許分類】G01N 33/50

【発明者】

【住所又は居所】 東京都千代田区九段南四丁目8番24号 学校法人 日本大学内

【氏名】 江角 眞理子

【発明者】

【住所又は居所】 東京都千代田区九段南四丁目8番24号 学校法人 日本大学内

【氏名】 高山 忠利

【発明者】

【住所又は居所】 東京都千代田区九段南四丁目8番24号 学校法人 日本大学内

【氏名】 高木 恵子

【特許出願人】

【識別番号】 899000057

【氏名又は名称】 学校法人日本大学

【代理人】

【識別番号】 100092783

【弁理士】

【氏名又は名称】 小林 浩 【電話番号】 03-3273-2611

【選任した代理人】

【識別番号】 100095360

【弁理士】

【氏名又は名称】 片山 英二

【選任した代理人】

【識別番号】 100093676

【弁理士】

【氏名又は名称】 小林 純子

【選任した代理人】

【識別番号】 100120134

【弁理士】

【氏名又は名称】 大森 規雄

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】 特願2003-299363 【出願日】 平成15年 8月22日

【整理番号】 P03-0097

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 157061 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書 1

 【物件名】
 図面 1

 【物件名】
 要約書 1

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

癌の評価方法であって、以下のステップ:

- (a) 検体からtotal RNAを採取し、
- (b) 表1~8に示される遺伝子から選ばれる少なくとも1つの遺伝子の発現量を測定し
- (c) 前記測定結果を指標として癌を評価することを含む前記方法。

【請求項2】

癌の評価方法であって、以下のステップ:

- (a) 検体からtotal RNAを採取し、
- (b) RALGDS遺伝子、GBP1遺伝子、DKFZp564F212遺伝子、TNFSF10遺伝子及びQPRT遺伝子からなる群から選ばれる少なくとも1つの遺伝子の発現量を測定し、
- (c) 前記測定結果を指標として癌を評価することを含む前記方法。

【請求項3】

癌の評価が、転移の有無又は再発の有無の予測である請求項1又は2記載の方法。

【請求項4】

癌が肝細胞癌である請求項1又は2記載の方法。

【請求項5】

遺伝子の発現量の測定が、配列番号2n-1及び2n (nは 1 ~21の整数を表わす) で示される塩基配列からなるプライマーの組合せを少なくとも1組用いて遺伝子を増幅することにより行なわれるものである請求項 2 記載の方法。

【請求項6】

配列番号2n-1及び2n(nは1~21の整数を表わす)で示される塩基配列からなるプライマーの組合せを少なくとも1組含むプライマーセット。

【請求項7】

表1~8に示されるいずれかの遺伝子を含む、癌の評価用キット。

【請求項8】

RALGDS遺伝子、GBP1遺伝子、DKFZp564F212遺伝子、TNFSF10遺伝子及びQPRT遺伝子からなる群から選ばれる少なくとも1つの遺伝子を含む、癌の評価用キット。

【請求項9】

さらに請求項6記載のプライマーセットを含む、請求項7又は8記載のキット。

【曹類名】明細書

【発明の名称】肝細胞癌に関連する遺伝子

【技術分野】

[0001]

本発明は、肝細胞癌に関連する遺伝子、特に肝細胞癌の再発に関連する遺伝子に関する

【背景技術】

[0002]

肝細胞癌のほとんどは、ウイルス性肝炎による慢性肝炎から発症する。その原因ウイルスは、C型肝炎ウイルスとB型肝炎ウイルスである。いずれも持続感染すると治療法はなく、肝硬変、肝細胞癌発症の恐怖と立ち向かうほかない。インターフェロンが肝炎治療薬として使用されているが、有効例はわずか30%であり、必ずしも十分な治療薬とはいえない。特に慢性肝炎ではほとんど有効例を見ないのが現状である。しかし、たとえウイルスが排除できなくとも、病態の進展を抑えることができれば、肝硬変や肝細胞癌の予防につながるため、病態の進展因子を分子レベルで明らかにすることが重要となる。

[0003]

一方、一度肝細胞癌が発生すると、外科的根治術がなされても、残肝再発は高頻度に出現する。肝癌の術後5年生存率は全国集計で51%であり、肝切除後1年で約25%、2年で50%、5年では80%の症例で再発が起こることが報告されている。こうなると、残肝組織は正常肝組織とはいえず、すでに肝細胞癌再発の芽が存在するとも考えられる。現在、再発危険因子として、腫瘍最大径、個数、門脈腫瘍栓、術前AFP値、肝内転移、肝硬変の有無などが報告されている。しかし、肝細胞癌再発の予測および予防法を開発するには、これら危険因子にも関連する、再発の有無を決定する因子を分子レベルでとらえる必要がある。これは、再発だけでなく、肝細胞癌発症や病態の進展そのものにも関わる因子であると考えられる。近年、DNA マイクロアレイを用いた遺伝子発現解析により、病態を遺伝子全体の発現パターンの違いにより、より詳細に分類できるようになってきた。これまで癌の分類には主に組織学的、免疫学的手法が用いられてきたが、同じ型に分類された癌でも臨床経過、治療効果が症例によって異なっている。これらを詳細に分類できる手法があれば、個々に応じた治療が可能となる。DNAマイクロアレイによる遺伝子発現解析は、このような癌の予後を知る上で、強力な方法と考える。

[0004]

今までに、肝細胞癌に関わるDNAマイクロアレイ解析では、

- (i) 癌部、非癌部間において、どのような遺伝子に発現の違いが見られるか?(非特許文献1、非特許文献3)
- (ii) 癌組織の分化度において、どのような遺伝子に発現の違いが見られるか?(非特許文献1、非特許文献2)
- (iii) B型肝炎由来の肝細胞癌と、 C型肝炎由来の肝細胞癌とでは、どのような遺伝子に発現の違いが見られるか?(非特許文献2)
- (iv) 肝細胞癌血管浸潤の有無により、どのような遺伝子に発現の違いが見られるか?(非特許文献 2)
- (v) 多結節性肝細胞癌のクローン解析を行い、肝内転移癌に共通して見られる遺伝子の発現変化は何か?(非特許文献 4)

などが明らかにされている。しかしながら、再発に関与する遺伝子に関しては、飯塚ら(非特許文献5)の癌組織での解析にとどまる。残肝組織を反映する非癌部肝組織での解析 は、未だなされていない。

【非特許文献 1】 Shirota Y, Kaneko S, Honda M, et al. Identification of differentially expressed gene in hepatocellular carcinoma with cDNA microarrays. Hepatology 2001; 33: 832-840

【非特許文献 2】 Okabe H, Satoh S, Kato T, et al. Genome-wide analysis of gen e expression in human hepatocellular carcinomas using cDNA microarray: Ide

ntification of genes involved in viral carcinogenesis and tumor progression. Cancer res. 2001; 61: 2129- 2137

【非特許文献 3】 Xu X, Huang J, Xu Z, et al. Insight into hepatocellular carc inogenesis at transcriptome level by comparing gene expression profiles of h epatocellular carcinoma with those of corresponding noncancerous liver. Proc. Nat. Acad. Sci. USA. 2001; 98: 15089-15094

【非特許文献 4】 Cheung S, Chen X, Guan X, et al. Identify metastasis-associa ted gene in hepatocellular carcinoma through clonality delineation for multi nodeular tumor. Cancer res. 2002; 62: 4711-4721

【非特許文献 5】 Iizuka N, Oka M, Yamada-Okabe H, et al. Oligonucleotide micr oarray for prediction of early intrahepatic recurrence of hepatocellular car cinoma after curative resection. Lancet 2003; 361: 923-929

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0005]

本発明は、肝細胞癌に関連する遺伝子、特に癌の再発を予知する遺伝子を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

[0006]

本発明者は、上記課題を解決するため鋭意研究を行った結果、肝細胞癌の再発を起こした症例と再発のなかった症例から遺伝子発現のプロファイルを検討した結果、肝細胞癌に関連する遺伝子を同定することに成功し、本発明を完成するに至った。

[0007]

すなわち、本発明は以下の通りである。

[0008]

- (1) 癌の評価方法であって、以下のステップ:
- (a) 検体からtotal RNAを採取し、
- (b) 表 1 ~ 8 に示される遺伝子の中の少なくとも 1 つ以上の遺伝子の発現量を測定し、
- (c) 前記測定結果を指標として癌を評価すること

を含む前記方法。

[0009]

本発明においては、表 $1 \sim 8$ に示される遺伝子のうち、例えばRALGDS遺伝子、GBP1遺伝子、DKFZp564F212遺伝子、TNFSF10遺伝子及びQPRT遺伝子からなる群から選ばれる少なくとも 1 つの遺伝子を用いることができる。

[0010]

癌の評価は、転移の有無又は再発の有無を予測するというものである。また、癌として は、例えば肝細胞癌が挙げられる。

[0011]

遺伝子の発現量の測定は、配列番号2n-1及び2n(nは1~21の整数を表わす)で示される塩基配列からなるプライマーの組合せを少なくとも1組用いて、遺伝子を増幅することにより行なうことができる。

[0012]

(2) 配列番号2n-1及び2n (nは $1\sim21$ の整数を表わす) で示される塩基配列からなるプライマーの組合せを少なくとも1組含むプライマーセット。

[0013]

(3)表1~8に示されるいずれかの遺伝子を含む、癌の評価用キット。

[0014]

上記示される遺伝子としては、例えばRALGDS遺伝子、GBP1遺伝子、DKFZp564F212遺伝子、TNFSF10遺伝子及びQPRT遺伝子からなる群から選ばれる少なくとも1つの遺伝子が挙げられる。

[0015]

また、本発明のキットには前記プライマーセットを含めることができる。

【発明の効果】

[0016]

本発明により、肝細胞癌の再発を予知するために有用な遺伝子が提供される。この遺伝子の発現亢進状態を解析することで、癌を評価することができる。特に、本発明の遺伝子を用いることにより、肝細胞癌の再発を予知することができ、得られた予知情報はその後の治療方針に有用である。また、これらの遺伝子および遺伝子産物を用いて、再発予防の治療法を開発することが可能となる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0017]

以下、本発明を詳細に説明する。

[0018]

本発明は、肝細胞癌切除後の長期間のフォローアップ臨床データから、予後不良の症例群(例えば1年以内に再発して2年以内に死亡する症例群)と、予後良好の症例群(例えば4年以上再発がない症例群)とに分け、切除した肝組織に発現する遺伝子群の特徴から、予後を不良にする遺伝子又は予後を良好にする遺伝子(例えば再発促進に関わる遺伝子と再発抑制に関わる遺伝子)を同定することを特徴とする。本発明は、臨床データをもとにして、原因ウイルス別にB型肝炎症例とC型肝炎症例とに分け、各々非癌部の組織及び癌部の組織から、予後の相関関係を有する遺伝子を同定するというものである。

[0019]

本発明の遺伝子は、どの症例の、どの病態のときの、どの遺伝子を調べると、遺伝子と病態との相関関係がわかるのかについて、実際に患者から採取した組織と病態との相関関係を解析することによって、明らかにされたものである。

[0020]

1. 被検サンプルの分類

被検サンプルは、肝癌手術後の経過を観察し、再発早期群と遅延群とに分類する。

[0021]

再発早期群とは、切除術後、一定期間内に再発してその後死亡する症例群を意味する。 再発までの期間としては特に限定されるものではないが、例えば1年以内又は2年以内を 例示することができる。死亡するまでの期間も特に限定されるものではないが、例えば、 再発から1年以内、2年以内又は3年以内などが挙げられる。遅延群とは、一定期間以上(例えば3年以上、好ましくは4年以上)再発がない症例群を意味する。

[0022]

実際には33症例のstage Iおよびstage IIの肝細胞癌手術症例を対象とした。その内訳は、B型肝炎症例が6例、C型肝炎症例が23例、非B非C型肝炎症例が4例を含む。これらのフォローアップ臨床データをもとに、再発早期群としてB型肝炎症例から2例、C型肝炎症例から3例を、再発遅延群としてB型肝炎症例から2例、C型肝炎症例から3例を選んだ。これら10例の非癌部および癌部組織のRNAについて、以下の発現プロファイル解析を行った。

[0023]

2. 遺伝子の解析

前記の通り分類された群の肝組織からtotal RNAを抽出し、各群間のマイクロアレイによる遺伝子発現プロファイルを比較する。total RNAの抽出は、市販の試薬(例えばトリゾール)を用いることにより行うことができる。発現プロファイルの検出は、例えばマイクロアレイ(アフィメトリクス社)を用いる。

[0024]

さらに、本発明は、癌部のほか非癌部の組織において変動する遺伝子を解析することができる。ここで、非癌部とは、肝細胞癌切除術時に含まれる肝組織であって、癌細胞が含まれていない部分を意味する。但し、「非癌部」は必ずしも正常肝組織であるとは限らず、慢性肝炎又は肝硬変を呈する組織も含まれる。このような組織がほとんどであるB型肝

炎症例の再発遅延群で、非癌部において発現亢進する遺伝子を解析の対象とすることができる。慢性肝炎又は肝硬変を呈する組織の場合は、壊死炎症反応や肝再生結節、脱落肝細胞を補う繊維化などが観察され、中には肝細胞癌発生に向けて予備軍となりうる細胞も存在する。従って非癌部組織にこそ予後と関係する遺伝子発現が存在すると考えられ、その遺伝子発現の変動を解析することで、予後(例えば再発)を予知することができる。

[0025]

遺伝子発現の変動と表現型(再発、早期進行等)との相関関係から、癌を評価するための 遺伝子を同定する。癌の評価とは、癌の病態や進行度に関する評価を意味し、転移の有無 、再発の有無などを予測することが挙げられる。

[0026]

本発明では、特に再発に関連して発現が促進又は抑制される遺伝子を提供する。再発とは、原発病巣に対する治療が完了したと判断された後に、同様の組織型と考えられる病巣が新たに肝内・肝外を問わず出現することをいう。

[0027]

3. 遺伝子の評価

同定された遺伝子について、病態進展を抑える因子として使えるか、病態モデル細胞や動物で、評価する。すなわち、(1)予後のわかっている残りの肝細胞癌症例について遺伝子発現定量解析を行い、予後と相関するか否かを検討する。

[0028]

(2) 肝細胞癌培養細胞株に遺伝子導入して発現させ、その細胞増殖性、悪性度の変化を、 軟寒天培地下でのコロニー形成能やヌードマウスでの腫瘍形成能で評価する。(3) 慢性肝 炎患者より樹立した肝細胞培養株を用いて、遺伝子導入し発現させ、その細胞増殖性、悪 性転換を、上記(2)の方法と同様の方法で評価する。(4) 肝細胞癌発癌モデル動物の肝臓に 遺伝子導入して発現させ、肝発癌までの経過で評価する。

[0029]

上記(1)において、遺伝子発現の定量解析は、例えばリアルタイムPCRにより行う。すなわち、上記のように作製したtotal RNAに市販の逆転写酵素を用いてcDNAを合成する。PCR試薬は市販のものを用いることができ、PCRの条件も市販のプロトコールにしたがってよい。例えば、予備加熱を95℃、10分行ったのち、95℃15秒に続けて60℃(または65℃)、60秒を40サイクルという条件である。対象とする内部標準遺伝子としては、glyceralde hyde 3-phosphatase dehydrogenase(GAPDH)を用いることができる。解析方法は発現量の絶対的定量解析または相対的定量解析が採用される。ここで、発現量の絶対的定量とは、検量線が最適となる閾値線(threshold line)を決定し、各サンプルの閾値PCRサイクル数、threshold cycle(Ct)値を求めることにより得られるものであり、発現量の相対的発現量は、標的遺伝子のCt値からGAPDHのCt値を差し引いた Δ Ct値で表されるものである。線形発現量の評価には、(2 $^{(-\Delta Ct)}$)の計算式で計算したものを用いることができる。

[0030]

検量線を作成する場合には、標準試料の系列希釈を行って同時に測定したもの (同じ反応溶液を使って、同じプレートに入れ、同時期に測定したもの)を用いてよい。

検量線より絶対発現量を換算できる場合は、標的遺伝子および内部標準遺伝子の絶対発現量を求めて、サンプルごとに標的遺伝子発現量/内部標準遺伝子発現量の比を算出することにより、評価に用いることができる。

[0031]

再発遅延群および再発早期群のマイクロアレイの結果から遺伝子を選択して、上記の方法を用いて得られたリアルタイムPCRの結果がマイクロアレイの結果と一致する遺伝子のうち、再発までの期間と相関を示した遺伝子を、たとえば非癌部発現亢進遺伝子と同定することができる。

[0032]

本発明の遺伝子の全長配列は、以下のようにして得ることができる。すなわち、DNA データベースより検索し、既知の配列情報として得ることができる。あるいは、ヒト肝臓cD

NAライブラリーより、ハイブリダイゼーションスクリーニングにより単離する。

[0033]

本発明において、再発が早期になかった症例(再発遅延)において発現が亢進される遺伝子としては、表 1 ~表 4 に示されるものがあり、再発が早期にあった症例において発現が亢進される遺伝子としては、表 5 ~8 に示されるものがある。

[0034]

- 表1:B型肝炎症例の再発遅延群で、非癌部において発現亢進する遺伝子 (24)
- 表2:C型肝炎症例の再発遅延群で、非癌部において発現亢進する遺伝子 (10)
- 表 3:B型肝炎症例の再発遅延群で、癌部において発現亢進する遺伝子 (137)
- 表4:C型肝炎症例の再発遅延群で、癌部において発現亢進する遺伝子 (104)
- 表5:B型肝炎症例の再発早期群で、非癌部において発現亢進する遺伝子 (49)
- 表 6: C型肝炎症例の再発早期群で、非癌部において発現亢進する遺伝子 (12)
- 表7:B型肝炎症例の再発早期群で、癌部において発現亢進する遺伝子 (75)
- 表8:C型肝炎症例の再発早期群で、癌部において発現亢進する遺伝子 (38)

【表 1】

表1 B型肝炎症例の再発遅延群で、非癌部において発現亢進する遺伝子(24)(BNgood)

| 番号 | 遺伝子 | 重複グループ |
|----|----------|----------------|
| 1 | TNFSF14 | - |
| 2 | MMP2 | |
| 3 | SAA2 | B型癌遅延群 |
| 4 | COLIAI | |
| 5 | COL1A2 | |
| 6 | DPYSL3 | |
| 7 | PPARD | |
| 8 | LUM | |
| 9 | MSTP032 | |
| 10 | CRP | |
| 11 | TRIM38 | |
| 12 | S100A6 | |
| 13 | PZP | |
| 14 | EMP1 | |
| 15 | A1590053 | |
| 16 | MAP3K5 | |
| 17 | TIMP1 | |
| 18 | GSTM1 | B型癌遅延群 |
| 19 | CSDA | |
| 20 | GSTM2 | B型癌遅延群 |
| 21 | SGK | B型癌遅延群 |
| 22 | LMNA | |
| 23 | MGP | |
| 24 | LTBP2 | |
| | | |

【表 2】

表2 C型肝炎症例の再発遅延群で、非癌部において発現亢進する遺伝子(10) (CNgood)

| 番号 | 遺伝子 | 重複グループ |
|-----|--------------|--------|
| 1 | M10098 | C型癌遅延群 |
| 2 | LMP7 | |
| 3 | RALGDS | |
| 4 | APOL3 | |
| 5 | GBP1 | |
| . 6 | RPS14 | |
| 7 | CXCL9 | |
| .8 | DKFZp564F212 | |
| 9 | CYP1B1 | |
| 10 | TNFSF10 | |
| | | |



表3 B型肝炎症例の再発遅延群で、癌部において発現亢進する遺伝子(139) (BTgood)

| | 番号 | 遺伝子 | 重複グ | ループ | | |
|---|----|----------|---------|--------|---|--|
| 2 | 1 | HР | | | | |
| | 2 | M10098 | | C型癌遅延群 | | |
| | 3 | CYP2E1 | | | | |
| | 4 | HDL | | C型癌遅延群 | | |
| | 6 | GPX4 | | | | |
| | 7 | G0S2 | | | | |
| | 8 | HAO2 | | | | |
| | 9 | ATF5 | | C型癌遅延群 | | |
| | 10 | MT1F | | C型癌遅延群 | | |
| | 11 | CYP3A4 | | C型癌遅延群 | | |
| | 12 | Scd | | | | |
| | 13 | SERPINA7 | | | | |
| | 14 | AKR1D1 | | | | |
| | 15 | AL031602 | | | | |
| | 16 | TSC501 | | | | |
| | 17 | GSTM1 | B型非癌遅延群 | C型癌遅延群 | | |
| | 18 | SAA2 | B型非癌遅延群 | | | |
| | 19 | внмт | | C型癌遅延群 | | |
| | 20 | HADHSC | • | | | |
| | 21 | FBXO9 | | | | |
| | 22 | KIAA0442 | | • | | |
| | 23 | KIAA0293 | | C型癌遅延群 | | |
| | 24 | IGHG3 | | | | |
| | 25 | ADH2 | | C型癌遅延群 | | |
| | 26 | GSTM2 | B型非癌遅延群 | C型癌遅延群 | | |
| | 27 | PPIF | | | • | |
| | 28 | ALDH8A1 | | | | |
| | | | | | | |

| 番号 | 遺伝子 | 重複グ | ループ |
|------|-----------------|---------|--------|
| 29 | IGLJ3 | | |
| 30 | HCN3 | | |
| 31 | ADH6 | | C型癌遅延群 |
| . 32 | AK02720 | | C型癌遅延群 |
| 33 | NET-6 | | |
| 34 | CYP2D6 | | |
| 35 | MAFB | | |
| 36 | GHR | | • |
| 37 | KHK | | |
| 38 | ADFP | | |
| 39 | LCE | | |
| 40 | MPDZ | | C型癌遅延群 |
| 41 | TEM6 | | |
| 42 | KIAA0914 | | |
| 43 | KLKB1 | | |
| 44 | M11167 | | C型癌遅延群 |
| 45 | SGK | B型非癌遅延群 | |
| 46 | EHHADH | | |
| 47 | MBL2 | | C型癌遅延群 |
| 48 | APP | | |
| 49 | MT1G | | |
| 50 | TPD52L1 | | C型癌遅延群 |
| 51 | CXCL10 | | |
| 52 | AI972416 | | |
| 53 | ECC DOD | | |
| 54 | .FCGR2B IGL@ | | |
| | | | |
| 55 | FLJ10134 | | |

| 番号 | 遺伝子 | 重複グループ |
|-------------|---------------|--------|
| 56 | PPAP2B | |
| 57 | CDC42 | |
| 58 | HBA2 | |
| 59 | CYP1A2 | C型癌遅延群 |
| 60 | GYP2B6 | |
| 61 | DKFZP586B1621 | |
| 62 | MTP | |
| 63 | X07868 | |
| 64 | RNAHP | C型癌遅延群 |
| 65 | HLF | C型癌遅延群 |
| 66 | PPP1R3C | |
| 67 | CDC2L2 | |
| 68 | NRIP1 | |
| 69 | GPD1 | |
| 70 | KIAA1053 | |
| 71 | GCL19 | |
| 72 | CRI1 | |
| 73 | THBS1 | C型癌遅延群 |
| 74 | SLC5A3 | • |
| . 75 | GADD45B | • |
| 76 | AGL | |
| 77 | ADK: | |
| 78 | IGKĊ | |
| 79 | CYP2A6 | C型癌遅延群 |
| 80 | GADD45A | C型癌遅延群 |
| 81 | FLJ20701 | |
| 82 | LOC57826 | |

| 番号 | 遺伝子 | 重複グループ |
|-----|----------|--------|
| 83 | \$LC2A2 | |
| 84 | CIRBP | |
| 85 | CGI-26 | |
| 86 | DEFB1 | |
| 87 | HMGCS1 | |
| 88 | ODC1 | |
| 89 | GLUL | C型癌遅延群 |
| 90 | CYP27A1 | |
| 91 | SULT2A1 | C型癌遅延群 |
| 92 | AK024828 | |
| 93 | PHLDA1 | |
| 94 | NR1I2 | |
| 95 | MSRA | |
| 96 | RNASE4 | |
| 9.7 | AI339732 | |
| 98 | HBA2 | |
| 99 | AL050025 | |
| 100 | CSAD | |
| 101 | SID6-306 | |
| 102 | NM024561 | |
| 103 | BCKDK | |
| 104 | SLC6A1 | |
| 105 | CG018 | |
| 106 | GNE | |
| 107 | CKLFSF6 | |
| 108 | COMT | |
| 109 | AL135960 | |
| 110 | KIAA0179 | |

| 番号 | 遺伝子 | 重複グループ |
|-------|-----------|--------|
| 111 | c-maf | |
| 112 | OSBPL11 | |
| | | |
| 113 | R06655 | C型癌遅延群 |
| . 114 | KIAA04461 | |
| 115 | IGF1 | C型癌遅延群 |
| 116 | HBA1 | |
| 117 | LOC55908 | |
| 119 | ENPEP | |
| 120 | TXNIP | |
| 121 | KIAA0624 | |
| 122 | ENPP1 | |
| 123 | CYP4F3 | |
| 124 | CAV2 | |
| 125 | BE908931 | |
| 126 | LECT2 | |
| 127 | MLLT2 | |
| 128 | FLR1 | |
| 129 | TF | |
| 130 | DAO | |
| 131 | AI620911 | |
| 132 | GBP1 | |
| 133 | UGP2 | |
| 134 | GADD45B | |
| 135 | SC4MOL | |
| 136 | BE908931 | |
| 137 | TUBB | |
| 138 | EPHX2 | |
| 139 | SORD | |

【表 4 】 表4 C型肝炎症例の再発遅延群で、癌部において発現亢進する遺伝子(104) (CTgood)

| 番号 | 遺伝子 | <u> </u> | ループ |
|-----|----------|----------|--------|
| 1 | LEAP-1 | <u> </u> | |
| 2 | PPD | | |
| 3 | HDL | | B型癌遅延群 |
| 4 | CYP3A4 | · | B型癌遅延群 |
| 5 | CYP2A6 | | B型癌遅延群 |
| 6 | M10098 | C型非癌遅延群 | B型癌遅延群 |
| 7 | RACE | | • |
| 8 | SLC27A5 | | |
| 9 | FLJ20581 | | |
| 10 | FLJ10851 | | |
| 11 | KIAA0293 | | B型癌遅延群 |
| 12 | C9 | • | |
| 13 | AL354872 | | |
| 14 | AKR1C1 | | |
| 15 | PCK1 | | |
| 16 | GSTM1 | | B型癌遅延群 |
| 17 | CYP1A2 | | B型癌遅延群 |
| 18 | ANGPTL4 | | |
| .19 | AOX1 | | |
| 20 | SDS | | |
| 21 | GSTM2 | | B型癌遅延群 |
| 22 | M11167 | | B型癌遅延群 |
| 23 | CYP2C9 | | |
| 24 | SIPL | | |
| 25 | GLYAT | | |
| 26 | MBL2 | | B型癌遅延群 |
| 27 | CYP1A1 | • | |

| 番号 | 遺伝子 | 重複グループ |
|-------------|----------|--------|
| 28 | CRP | |
| 29 | R06655 | B型癌遅延群 |
| 30 | AÇADL | |
| 31 | HLF | B型癌遅延群 |
| 32 | NR113 | |
| 33 . | CA2 | |
| 34 | CYP2C8 | |
| 35 | PON1 | |
| 36 | ADH2 | B型癌遅延群 |
| 37 | RNAHP | B型癌遅延群 |
| 38 | AQP9 | |
| 39 | SULT2A1 | B型癌遅延群 |
| 40 | SPP1 | · |
| 41 | KIAA0934 | |
| 42 | AKAP12 | |
| 43 | APOF | |
| 44 | FMO3 | |
| 45 | SLC22A1 | |
| 46 | DCXR | |
| 47 | CYP3A7 | |
| 48 | SOCS2 | |
| 49 | THBS1 | B型癌遅延群 |
| 50 | ATF5 | B型癌遅延群 |
| 51 | BCRP | |
| 52 | ADH6 | B型癌遅延群 |
| 53 | humNRDR | |
| 54 | GADD45G | |

| 番号 | 遺伝子 | 重複グループ |
|-----|------------|--------|
| 55 | SRD5A1 | |
| 56 | ABCA8 | |
| 57 | AK026720 | B型癌遅延群 |
| 58 | APOC4 | |
| 59 | FTHFD | |
| 60 | ISG15 | |
| 61 | IGFBP2 | |
| 62 | внмт | B型癌遅延群 |
| 63 | : DNASE1L3 | |
| 64 | SRD5A1 | |
| 65 | E2IG4 | |
| 66 | COL1A2 | |
| 67 | C20orf46 | |
| 68 | ESR1 | |
| 69 | BLVRB | |
| 70 | LRP16 | |
| 71 | SLC1A1 | |
| 72 | ABCB6 | |
| 73 | MPDZ | B型癌遅延群 |
| 74 | FBP1 | |
| 75 | ALAS1 | |
| 76 | IFIT1 | |
| 787 | PPARGC1 | • |
| 78 | Id-1H | • |
| 79 | RBP1 | |
| ·80 | CSHMT | |
| 81 | LOC155066 | |
| 82 | MT1F | B型癌遅延群 |

| 番号 | 遺伝子 | 重複グループ |
|-----|------------|----------|
| 83 | AGXT2L1 | |
| 84 | TIMM17A | |
| 85 | SEC14L2 | |
| 86 | MAOA | |
| 87 | MYC | |
| 88 | ACAA2 | |
| 89 | AL109671 | |
| 90 | ABCA6 | |
| 91 | IGF1 | B型癌遅延群 |
| 92 | GRHPR | |
| 93 | HADH2 | |
| 94 | AFM | |
| 95 | COL1A1 | |
| 96 | MTHFD1 | |
| 97 | NMT2 | |
| 98 | GADD45A | B型癌遅延群 |
| 99 | UGT2B15 | |
| 100 | AR | <i>,</i> |
| 101 | TPD52L1 | B型癌遅延群 |
| 102 | sMAP | |
| 103 | GLUL | B型癌遅延群 |
| 104 | dJ657E11.4 | |

| 番号 | 遺伝子 | 重複グループ |
|-----|----------|----------------|
| 245 | СТН | B型癌早期群 |
| 246 | OAT | |
| 247 | PRODH | B型癌早期群 |
| 248 | CYP3A7 | |
| 249 | DDT | B型癌早期群 |
| 250 | PGRMC1 | |
| 251 | AKR1C1 | |
| 252 | HGD | B型癌早期群 |
| 253 | FHR-4 | |
| 254 | AL354872 | |
| 255 | FST | B型癌早期群 |
| 256 | COX4 | |
| 257 | APP | |
| 258 | PSPHL | |
| 259 | CYP1A1 | |
| 260 | ZNF216 | |
| 261 | LEPR | B型癌早期群 |
| 262 | TOM1L1 | |
| 263 | PECR | |
| 264 | ALDH7A1 | |
| 265 | GNMT | |
| 266 | OATP-C | • • |
| 267 | AKR1B10 | C型非癌早期群 B型癌早期群 |
| 268 | ANGPTL3 | |
| 269 | AASS | |
| 270 | CALR | |

| 番号 | 遺伝子 | 重複グル | レープ |
|-----|----------|---------|--------|
| 271 | BAAT | | |
| 272 | PMM1 | | |
| 273 | RAB-R | | |
| 274 | FLJ20406 | | |
| 275 | GLUL | | |
| 276 | CSHMT | · | |
| 277 | UGT1A3 | | • |
| 278 | HSPG1 | | |
| 279 | QPRT | C型非癌早期群 | |
| 280 | DEPP | | |
| 281 | CA2 | | B型癌早期群 |
| 282 | FTHFD | | |
| 283 | LAMP1 | | |
| 284 | FKBP1A | | |
| 285 | BNIP3 | | |
| 286 | MAP3K12 | | |
| 287 | ASS | | B型癌早期群 |
| 288 | ACTB | | |
| 289 | PLAB | | B型癌早期群 |
| 290 | ENO1L1 | | |
| 291 | IGFBP3 | | |
| 292 | UK114 | | |
| 293 | ERF-1 | | |

【表 6 】 表6 C型肝炎症例の再発早期群で、非癌部において発現亢進する遺伝子(12) (CNbad)

| 番号 | 遺伝子 | 重複グループ |
|-----|----------|----------------|
| 294 | ALB | |
| 295 | NR0B2 | |
| 267 | AKR1B10 | B型非癌早期群 B型癌早期群 |
| 296 | MAFB | |
| 297 | BF530535 | |
| 298 | MRPL24 | |
| 299 | DSIPI | |
| 279 | QPRT | B型非癌早期群 |
| 300 | VNN1 | |
| 301 | IRS2 | |
| 302 | FMO5 | |
| 303 | DGN | |
| | | |

【表7】

表7 B型肝炎症例の再発早期群で、癌部において発現亢進する遺伝子 (75) (BTbad)

| 番号 | 遺伝子 | 重複グループ |
|------|----------|---------|
| 247 | PRODH | B型非癌早期群 |
| 304 | PLA2G2A | C型癌早期群 |
| 305 | SDS | |
| 306 | LGALS3BP | |
| 307 | BACE2 | |
| 261 | LEPR | B型非癌早期群 |
| 308 | RCN1 | |
| 309 | MRC1 | |
| 310 | TM4SF5 | |
| 311 | NK4 | |
| 312 | PABL | |
| 313 | IGFBP2 | |
| 314 | GRINA | |
| 315 | IFI27 | |
| 316 | GP2 | • |
| 317 | GA | |
| 318 | P4HA2 | |
| .319 | KYNU | |
| 320 | PCK1 | |
| 321 | UQBP | |
| 322 | HLA-DRB1 | |
| 252 | HGD | B型非癌早期群 |
| 323 | HTATIP2 | |
| 324 | GGT1 | |
| 325 | CTSH | |
| 326 | MVP | |
| 327 | SLC22A1L | |

| 番号 | 遺伝子 | 重複グル | レープ | |
|-------|----------|---------|--------|---------|
| 328 | GMNN | | • | |
| 329 | сом1 | | | • |
| 330 | TM7SF2 | | | |
| 245 | CTH | B型非癌早期群 | | |
| 331 | KDELR3 | | | |
| 332 | VPS28 | | | |
| 281 | CA2 | B型非癌早期群 | | |
| 333 | SFN | | • | |
| 334 | NM023948 | | | |
| 335 | OPLAH | | | |
| 336 | DGCR6 | | | |
| 337 | INSIG1 | | | , |
| 267 | AKR1B10 | B型非癌早期群 | | C型非癌早期群 |
| . 338 | PTGDS | | C型癌早期群 | |
| 339 | SLC25A15 | | | |
| 340 | SEPW1 | | | |
| 341 | CD9 | | | |
| 342 | UQCRB | | | |
| 287 | ASS | B型非癌早期群 | | |
| 343 | CPT1A | | | |
| 289 | PLAB | B型非癌早期群 | | |
| 344 | GPAA1 | | | |
| 345 | HF1 | | | |
| 346 | GPX2 | | | |
| 347 | COPEB | | · . | |
| 348 | NDRG1 | | | |
| 349 | SYNGR2 | | | |

| 番号 | 遺伝子 | 重複グループ | |
|------|----------|---------|---|
| 350 | GOT1 | | |
| 351 | POLR2K | | |
| 352 | AATF | | |
| 255 | FST | B型非癌早期群 | |
| 353 | OAZIN | | |
| 354 | RPL7 | | |
| 355 | KIAA0128 | | |
| 356 | CLDN7 | | |
| 357 | ABCB6 | | |
| 358 | GK | | |
| 359 | LU | C型癌早期群 | |
| 360 | TNFSF4 | | |
| 361 | OSBPL9 | | |
| 362 | GSN | | |
| 363 | LGALS4 | | |
| 249 | DDT | B型非癌早期群 | |
| 364 | EIF3S3 | | |
| 365. | SLC12A2 | | |
| 366 | RAMP1 | • | |
| 367 | HSPB1 | | • |
| 368 | AI201594 | | |

【表 8 】 表8 C型肝炎症例の再発早期群で、癌部において発現亢進する遺伝子 (38) (CTbad)

| 200 | | TTO TO MINT C. W |
|-------------|----------|------------------|
| 番号 | 遺伝子 | 重複グループ |
| 369 | BL34 | |
| 370 | AL022324 | |
| 371 | IGHM | |
| 372 | TXNJP | |
| 373 | FSTL3 | |
| 374 | AW978896 | |
| 375 | NM018687 | |
| 376 | L48784 | |
| 377 | AJ275355 | • |
| 378 | PER1 | |
| 379 | CYBA | |
| 304 | PLA2G2A | B型癌早期群 |
| 380 | SGK | |
| 381 | FKBP11 | |
| 382 | AI912086 | |
| 383 | IGLJ3 | |
| 384 | IGKC | |
| 338 | PTGDS | B型癌早期群 |
| 385 | M20812 | |
| 386 | AGRN | |
| 387 | IL2RG | |
| 388 | X07868 | |
| 389 | PKM2 | • |
| 390 | FGFR3 | |
| 391 | TRB@ | |
| 39 2 | TNFAIP3 | |
| 393 | TTC3 | |

| 番号 | 遺伝子 | 重複グループ |
|-----|----------|--------|
| 394 | LPA | |
| 395 | AL049987 | |
| 396 | IER5 | • |
| 397 | BSG | |
| 398 | TM4SF3 | |
| 399 | HMGB2 | |
| 359 | LU | B型癌早期群 |
| 400 | CCL19 | |
| 401 | PAM | • |
| 402 | PIK3R1 | |
| 403 | RANGAP1 | |
| | | |

上記遺伝子は、単独で、又は適宜組み合わせて癌の評価用キットに含めることができる。上記遺伝子はその一部の配列であってもよい。これらの遺伝子は、表に記載の遺伝子発現を検出するためのプローブとして使用することができる。

[0035]

また、本発明のキットには、遺伝子増幅用プライマー、緩衝液、ポリメラーゼ等を含めてもよい。

[0036]

遺伝子増幅用プライマーは、各遺伝子配列のDNA配列およびmRNA配列をデータベースより得、特にvairiantの有無、エキソンイントロン構造を含めた情報も得るようにして、翻訳領域に当たる部分で共通な配列をターゲットとする。なるべく片側プライマーは隣接エキソンにまたがるようにして、mRNAだけが検出されるように設計する。

[0037]

好ましいプライマーの配列番号を一般式2n-1及び2n(nは $1\sim21$ の整数を表わす)に示す。本発明においては、2n-1により示されるプライマーと2nにより示されるプライマーと 2nにより示されるプライマーと 2nにより示されるプライマーと 2nにより示されるプライマーと 2nにより示されるプライマーと 2nにより示されるプライマーと 2nにより示される 2n で 2n で

[0038]

以下、実施例により本発明をさらに具体的に説明する。ただし、本発明はこれら実施例 にその技術的範囲が限定されるものではない。

【実施例1】

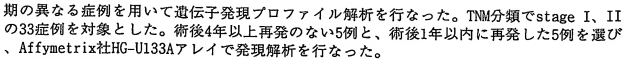
[0039]

肝炎症例中の発現亢進遺伝子の検出

以下のように、B型およびC型、非B非C型慢性肝炎及び肝細胞癌症例のヒト肝組織を 用いて、肝細胞癌再発抑制分子の同定を遺伝子レベルで進めた。

[0040]

肝細胞癌術後の再発機構を知り、再発の有無を予測できる遺伝子を決めるため、再発時



[0041]

凍結保存した組織にTRIzol regent (Life Technologies, Gaithersburg, MD)を加えて、ポリトロンにてホモジネートした。ホモジネート液にクロロホルムを加えてよく混和し遠心した。遠心後、上層を回収し、イソプロパノールを等量加えて、total RNA沈殿を遠心にて回収した。

[0042]

B型肝炎症例の再発早期群2例の非癌部と癌部、再発遅延群2例の非癌部と癌部、C型肝炎症例の再発早期群3例の非癌部と癌部、再発遅延群3例の非癌部と癌部、合計8群に分け、発現解析を行った。

[0043]

各サンプル群につき15 μ gのtotal RNAを用意し、Affymetrix社GeneChip Expression An alysis Technical Manualに基づいて、ビオチン標識cRNAを合成した。T7-(dt)24 プライマーとSuperscript II逆転写酵素(Invitrogen Life Technology)を用いて、1時間反応させ第一鎖cDNAを合成した。その後、E. coli DNA リガーゼ、E. coli DNAポリメラーゼ、E. coli RNase Hを加え16℃ 2時間反応させ、最後にT4 DNAポリメラーゼを加えて二本鎖cDNAを合成した。クリーンアップを行った後、BioArray high yield RNA transcript labeling kit (Affymetrix, Inc, CA)を用いて、37℃ 4時間in vitro 転写し、ビオチン標識cRN Aを合成した。Technical manualに基づき、ハイブリダイゼーションプローブ溶液を作製し、プレハイブリダイゼーションを45℃ 45分間行ったGeneChip HG-U133A(Affymetrix, Inc, CA;22283個のヒト遺伝子が含まれている)に加え、ハイブリダイゼーションを45℃ 16時間行った。その後、GeneChip Fluidics Station 400(Affymetrix, Inc, CA)を用いて洗浄した後、ストレプトアビジンフィコエリスリンとビオチン化抗ストレプトアビジンにて染色を行った。その後、HP GeneArray スキャナー(Affymetrix, Inc, CA)にてスキャンを行った。

[0044]

データ解析は、GeneSpring ver. 5.0 (SiliconGenetics, Redwood, CA)を用いて行った。normalization後、内在性定量用コントロール遺伝子BioBのシグナルを検出限界(細胞あたり数コピーに相当する)として参考にし、100以上の輝度をもち、なおかつ、シグナルフラッグが最低1チップでもpresentの遺伝子を対象とした。7444遺伝子が対象となり、非癌部では再発早期群/遅延群間で2.5倍以上差のある遺伝子を同定した。癌部では3倍以上差のある遺伝子を同定した。

[0045]

その結果、絞り込んだ7444遺伝子で、再発なし/ありの非癌部間で2.5倍以上差のある遺伝子は、up34個とdown59個、癌部間で3倍以上差のある遺伝子は、up215個とdown110個であった。これらの中でB型/C型共通に再発なしで発現亢進する遺伝子は、非癌部で0個、癌部で26個であった。一方、B型/C型共通に再発ありで発現亢進する遺伝子は、非癌部で2個、癌部で3個であった。また、癌部/非癌部共通に発現亢進する遺伝子があり、再発なしで5個、再発ありで10個であった。(表 9)。

【表9】

表9 肝細胞癌再発に関わる遺伝子

| | 再発遅延群で発現亢進 | | 再発遅延群で発現亢進 再発早期群で発現亢進 | | 共通 | |
|-----------|------------|-----|-----------------------|-----|--------|-----|
| | 非癌部 | 癌部 | 非癌部 | 癌部 | 75.7 | (H) |
| B型肝炎 | 24 | 137 | | | 4 | |
| 0至11页 | | | 49 | 75 | | 10 |
| C型肝炎 | 10 | 104 | | | 1 | |
| 0至///又 | | · | 12 | 38 | | 0 |
| 共通 | 0 | 26 | | | | |
| J () () | | | 2 | 3 | | |
| 合計 | 34 | 215 | | | 244 | |
| HH | | | 59 | 110 | | 159 |

合 計 403

表9の結果より、再発予後の違いは、非癌部より癌部のほうに遺伝子発現変化が大きく、C型肝炎症例よりはB型肝炎症例の方が遺伝子発現の差が大きいと言える。また、原因ウイルスとは無関係に共通して再発予後に関わる遺伝子が、見つかる場合があるが、意外に少ない。発癌と同様、再発も原因ウイルス別に異なる機構が関与していると考えられる。

[0046]

サンプル系統樹解析では、全遺伝子の発現プロファイルから、まず非癌部と癌部に分かれ、各々非癌部と癌部は、再発予後ではなく、原因ウイルスによる近縁関係が観察された(図1)。図1において、各試験群を示す「BNbad」、「BNgood」などの表記において、第1番目のアルファベットはウイルスの種類を示し、「B」はB型肝炎ウイルス、「C」はC型肝炎ウイルスを意味する。第2番目のアルファベットの「N」は非癌部、「T」は癌部を意味する。そして「bad」は再発有り、「good」は再発なしを意味する。

[0047]

このことは、再発予後に影響する遺伝子発現は、限られた遺伝子の発現変化でもたらされるものと考えられる。

[0048]

以上のことから、再発の機構解明や有無を予測できる候補遺伝子が見出された(表1~8)。

【実施例2】

[0049]

C型肝炎症例における各群の遺伝子の再発期間と発現量の相関の検討

以下のとおり、C型肝炎症例のうち、再発遅延群と再発早期群各々の非癌部において発現亢進する遺伝子について、再発までの期間と発現量との相関を検討した。

[0050]

遺伝子発現プロファイル解析に用いたC型肝細胞癌症例6例を含め、計22例の非癌部を対象とした。各症例の臨床病理学的知見と再発までの期間(再発なしの期間)を表10に示す。

【表10】

表10 C型肝細胞癌症例

| 症例番号 | 性別 | 年齢 | 非癌部 | stage | 再発なしの月数 | マイクロアレイ |
|------|----|----|-----|---------|---------|---------|
| 59 | M | 66 | CH | I | 84 | 遅延群 |
| 18 | M | 68 | LC | I | 58 | 遅延群 |
| 6 | M | 65 | CH | п | 51 | 遅延群 |
| 25 | M | 51 | CH | I | 45 | |
| 29 | M | 70 | CH | II | 43 | |
| 12 | M | 66 | CH | п | 41 | |
| 4 | M | 65 | CH | I | 40 | |
| 48 | F | 65 | LC | I. | 39 | |
| 31 | M | 60 | LC | I or II | 38 | |
| 16 | M | 70 | ĊН | Ι | 37 | |
| 22 | M | 65 | CH | I | 34 | |
| 3 | F | 71 | LC | I | 29 | |
| 65 | M | 60 | LC | I | 29 | |
| 30 | F | 62 | LC | п | 28 | |
| 10 | M | 56 | LC | I | 26 | |
| 23 | M | 62 | CH | II | 16 | |
| 26 | M | 70 | LC | I | 16 | |
| 14 | M | 62 | CH | п | 14 | 早期群 |
| 62 | M | 66 | LC | I | 13 | |
| 17 | M | 54 | LC | I | 12 | |
| 15 | F | 68 | LC | П | 8 | 早期群 |
| 44 | M | 58 | CH | I | 4 | 早期群 |

CH: 慢性肝炎、LC: 肝硬変症例31のstageは、未決定。

再発なしの月数とは、再発までの月数の他、調査期間中再発がみられないものも含む。

表2における再発遅延群の非癌部において発現亢進する遺伝子(CNgood)を9個、表6における再発早期群の非癌部において発現亢進する遺伝子(CNbad)を12個の合計21個の遺伝子を対象とした。

[0051]

各症例非癌部肝組織から、上記実施例1と同様の方法でtotal RNAを抽出した。

[0052]

total RNA中に混在するDNAの影響を除去するため、DNase I (DNase I(TAKARA SHUZO, Kyoto, Japan)で37℃、20分処理した後、TRIzol regentで再精製した。10μgのtotal RN Aを用いて25 unitのAMV reverse transcriptase XL(TAKARA)と250 pmolの9-mer ランダムプライマーを含む100μlの反応液により逆転写反応を行った。

[0053]

リアルタイムPCRには、上記実施例 1 で作製した合成cDNA を各々 0.5μ 1ずつ用いて行った。SYBR Green PCR Master mix (Applied Biosystems, Foster City, CA) の 25μ 1の反応溶液を用いてABI PRISM 7000 (Applied Biosystems) により、予備加熱を95 \mathbb{C} 、10分行ったのち、95 \mathbb{C} 15秒に続けて60 \mathbb{C} (または65 \mathbb{C})、60 秒を40 サイクルという条件でPCRを行った。

[0054]

各サンプルの内部標準遺伝子として、glyceraldehyde 3-phosphatase dehydrogenase (GAPDH) を用いて相対的定量解析、および一部は絶対的定量解析を行った。標準試料の系列希釈を行って同時に測定したものを検量線作成に用いた。検量線が最適となる閾値線 (threshold line) を決定し、各サンプルの閾値PCRサイクル数、threshold cycle(Ct)値を求めた。標的遺伝子のCt値からGAPDHのCt値を差し引いた Δ Ct値を求め、これをその標的遺伝子の相対的発現量とした。さらに、 $2^{(-\Delta Ct)}$ の計算式で計算したものを、線形発

現量を評価に用いた。

[0055]

一方、検量線より絶対発現量を換算できる遺伝子については、標的遺伝子および内部標準遺伝子の絶対発現量を求め、サンプルごとに標的遺伝子発現量/内部標準遺伝子発現量の比を算出して評価に用いた。測定はすべてduplicateで行った。

[0056]

試験に用いたプライマー配列を表11および表12に示す。

【表11】

表11「C型肝炎症例の再発遅延群で、非癌部において発現亢進する遺伝子」定量PCRの結果

| 番号 | 遺伝子 | 順/逆 | プライマー配列 (5'-3') | 配列番号 | アニーリング温度 | マイクロアレイと一致 | 相関 |
|----|--------------|-----|----------------------|------|----------|---|---------------------------|
| 26 | LMP7 | 師 | ACACTCTCACTACTCCCACC | | C000 | O(0 F0) | |
| 20 | | 順逆 | AGACTGTCAGTACTGGGAGC | - | 60°C | O(2.52) | |
| | D41 000 | | GTCCAGGACCCTTCTTATCC | | | ~ (1.1.) | |
| 27 | RALGDS | 順 | GACGTGGGAAGACGTTTCCA | | 60°C | O(4.13) | O(p=0.0118) |
| | | 逆 | TGGATGATGCCCGTCTCCTT | | _ | | |
| 28 | APOL3 | 順 | AATTGCCCAGGGATGAGGCA | | 60°C | O(2.69) | |
| | | 逆 | TGGAOTCOTGGATOTTOCTO | 6 | | | |
| 29 | GBP1 | 順逆 | GAGAACTCAGCTGCAGTGCA | 1 7 | 65°C | O(6.00) | O(p=0.0031) |
| | | 逆 | TTCTAGCTGGGCCGCTAACT | . 8 | | | |
| 30 | RPS14 | 順逆 | GACGTGCAGAAATGGCACCT | Г 9 | 60°C | × (0.96) | |
| | | 逆 | CAGTCACACGGCAGATGGTT | 10 | | | |
| 31 | CXCL9 | 順逆 | CCTGCATCAGCACCAACCAA | | 65°C | O(11.5) | |
| | | 逆 | TGGCTGACCTGTTTCTCCCA | 12 | | - , | |
| 32 | DKFZp564F212 | 順 | CCACATCCACCACTAGACAC | | 60℃ | O(4.75) | O(p=0.0541) |
| | • | 逆 | TGACAGATGTCCTCTGAGGC | | - | • | O (p = 0.00 + 1.7) |
| 33 | CYP1B1 | 順 | CCTCTTCACCAGGTATCCTG | | 60°C | O(2.33) | |
| | | 逆 | CCACAGTGTCCTTGGGAATG | • | 53 0 | C (200) | |
| 34 | TNFSF10 | 順 | GCTGAAGCAGATGCAGGACA | | 60°C | O(2.50) | O(p=0.0424) |
| | | 逆 | CTAACGAGCTGACGGAGTTC | - • | 55 0 | C.12.00) | C(p=0.0121) |

マイクロアレイと一致とは、マイクロアレイ解析に用いた6例の定量PCRの結果から、再発遅延群/早期群の比を求め、1.5以上であったものをOとした。

相関とは、22症例の遺伝子発現量と再発までの期間との間で、相関を示したものについて、Oで示し、p値を記載した。

【表12】

| 惠10 | 「○刑肝炎症例の再発見期難で | 非癌部において発現亢進する遺伝子」定量PCRの結果 |
|------|---------------------------------------|---|
| 2012 | - 1 しょうちょうしょうが カル・カルフィート フロートラブルファービュ | . タドがは ロルしょうしょ しっちがん ルンボタ そいしん スニー しんこむ こくいりんかはつに |

| 番号 | 遺伝子 | 順/逆 | プライマー配列 (5'-3') | 配列番号 | アニーリング温度 | マイクロアレイと一致 | 相関 |
|-----|----------|------------|----------------------|------|----------|-----------------|-------------|
| 294 | ALB | 順 | CAAAGCATGGGCAGTAGCTC | 19 | 60°C | O(2.19) | |
| | | 逆 | CAAGCAGATCTCCATGGCAG | 20 | | | |
| 295 | NR0B2 | 順逆順逆 | TOTTCAACCCCGATGTGCCA | 21 | 60°C | O(1.48) | |
| | | 逆 | AGGCTGGTCGGAATGGACTT | 22 | | | |
| 267 | AKR1B10 | 順 | CTTGGAAGTCTCCTCTTGGC | 23 | 60°C | O(2.44) | |
| | | 逆 | ATGAACAGGTCCTCCCGCTT | 24 | | | |
| 296 | MAFB | 順逆順逆 | ACCATCATCACCAAGCGTCG | 25 | 60°C | O (1.56) | _ |
| | | 逆 | TCACCTCGTCCTTGGTGAAG | 26 | | | · |
| 297 | BF530535 | 順 | GTCGCCTCACCATCTGTACA | 27 | 65°C | · O(3.74) | |
| | | 逆 | CTGGAGGACAGCTGCCAATA | 28 | | | |
| 298 | MRPL24 | | TCCTAGAAGGCAAGGATGCC | 29 | 60°C | ×(0.92) | |
| | | 逆 | GTGGGTTTCCTGTCCATAGG | 30 | | | |
| 299 | DSIPI | 順遊順遊 | AACAGGCCATGGATCTGGTG | 31 | 65°C | O(1.85) | |
| | | 逆 | AGGACTGGAACTTCTCCAGC | 32 | | | |
| 279 | QPRT | 順逆 | AGGATAACCATGTGGTGGCC | 33 | 60°Ç | × (0.413) | O(p=0.0092) |
| | | 逆 | TGCAGCTCCTCTGGCTTGAA | 34 | | | |
| 300 | VNN1 | 順逆 | GCTGGAACTTCAACAGGGAC | 35 | 60°C | ×(1.11) | |
| | | 逆 | CTGAGGATCACTGGTATCGC | 36 | | | |
| 301 | IRS2 | . 順 | TGAAGCTCAACTGCGAGCAG | 37 | 60°C | O(1.57) | |
| | | 逆 | ACGATTGGCTCTTACTGCGC | 38 | | | |
| 302 | FMO5 | 順逆順 | ACACAGAGCTCTGAGTCAGC | .39 | 60°C | ×(1.13) | |
| | | 逆 | TCCAGGTTAGGAGGGAAGAC | 40 | | | |
| 303 | DCN | 順 | CCTCAAGGTCTTCCTCCTTC | 41 | 60°C | ×(0.74) | |
| | | ill | CACCAGGTACTCTGGTAAGC | 42 | | • | |

QPRT遺伝子は、逆相関を示す遺伝子であった。

C型肝炎症例の再発遅延群で、非癌部において発現亢進する遺伝子候補を解析した結果を表11に示す。マイクロアレイの結果と一致した遺伝子は、8個であり、そのうち、再発までの期間と相関を示した遺伝子は4個であった。

[0057]

C型肝炎症例の再発早期群で、非癌部において発現亢進する遺伝子候補を解析した結果を表12に示す。マイクロアレイの結果と一致した遺伝子は、7個であったが、有意に再発までの期間との相関を示した遺伝子はなかった。しかし、QPRT遺伝子は、再発までの期間と逆相関を示した。従ってこの遺伝子を、再発遅延群において、非癌部において発現亢進する遺伝子と同定した。

[0058]

以上より、C型肝炎症例において再発を予測する非癌部発現遺伝子として、RALGDS遺伝子、GBP1遺伝子、DKFZp564F212遺伝子、TNFSF10遺伝子及びQPRT遺伝子という5つの遺伝子が同定された。上記遺伝子名の内容を以下に示す。

[0059]

RALGDS遺伝子: ral guanine nucleotide dissociation stimulatorの遺伝子

GBP1遺伝子: guanvlate-binding protein 1の遺伝子

DKFZp564F212遺伝子:ドイツゲノムプロジェクトで見いだされた発現遺伝子で、遺伝子産物が同定されておらず、機能予測もできていない遺伝子

TNFSF10: TNF (ligand) super family, member 10 の略で、TNF-related apoptosis inducing ligand (TRAIL)の遺伝子

QPRT遺伝子: quinolinate phosphoribosyltransferase の遺伝子

【産業上の利用可能性】

[0060]

患者及び健常人由来の共通遺伝子と原因別特異遺伝子とを同定することで、予後の予測、再発の予測が可能になるため、診断、治療法開発、治療薬選択の戦略(テーラーメード 医療)に役立てることができる。

【図面の簡単な説明】



【図1】全遺伝子発現プロファイルより作製したサンプル系統樹を示す図である。サンプル間の発現様式の類似性で遺伝子が再配列され、さらに全遺伝子の発現様式の類似性から、サンプルが再配列されて、近縁関係が系統樹として示される。

【配列表フリーテキスト】

[0062]

配列番号1:合成DNA 配列番号2:合成DNA 配列番号3:合成DNA 配列番号4:合成DNA 配列番号5:合成DNA 配列番号6:合成DNA 配列番号7:合成DNA 配列番号8:合成DNA 配列番号9:合成DNA 配列番号10:合成DNA 配列番号11:合成DNA 配列番号12:合成DNA 配列番号13:合成DNA 配列番号14:合成DNA 配列番号15:合成DNA 配列番号16:合成DNA 配列番号17:合成DNA 配列番号18:合成DNA 配列番号19:合成DNA 配列番号20:合成DNA 配列番号21:合成DNA 配列番号22:合成DNA 配列番号23:合成DNA 配列番号24:合成DNA 配列番号25:合成DNA 配列番号26:合成DNA 配列番号27:合成DNA 配列番号28:合成DNA 配列番号29:合成DNA 配列番号30:合成DNA 配列番号31:合成DNA 配列番号32:合成DNA 配列番号33:合成DNA 配列番号34:合成DNA 配列番号35:合成DNA 配列番号36:合成DNA 配列番号37:合成DNA 配列番号38:合成DNA 配列番号39:合成DNA 配列番号40:合成DNA

配列番号41:合成DNA 配列番号42:合成DNA



【配列表】

SEQUENCE LISTING

| <110> | Nihon | Universi | ty |
|-------|-------|----------|----|
|-------|-------|----------|----|

<120> A gene which relates to a hepatoma

<130> P03-0134

<150> JP2003-299363

<151> 2003-08-22

<160> 42

<170> PatentIn version 3.2

<210> 1

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial sequence

<220>

<223> synthetic DNA

<400> 1

agactgtcag tactgggagc

20

<210> 2

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial sequence

<220>

<223> synthetic DNA

<400> 2

gtccaggacc cttcttatcc

20

<210> 3

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial sequence

<220>

<223> synthetic DNA

<400> 3

gacgtgggaa gacgtttcca

20

| <210> | 4 | | | |
|----------|--------------------------|----|--|--|
| <211> | 20 | | | |
| <212> | DNA | | | |
| <213> | Artificial sequence | | | |
| | | | | |
| <220> | | | | |
| <223> | synthetic DNA | | | |
| | | | | |
| <400> | 4 | | | |
| tggatg | tggatgatgc ccgtctcctt 20 | | | |
| 00 0 | | | | |
| | | | | |
| <210> | 5 | | | |
| <211> | 20 | | | |
| <212> | | | | |
| | Artificial sequence | | | |
| | | | | |
| <220> | | | | |
| | synthetic DNA | | | |
| 12207 | | | | |
| <400> | 5 | | | |
| | ccag ggatgaggca | 20 | | |
| uurvaa | 98494864 | | | |
| | | | | |
| <210> | 6 | | | |
| <211> | | | | |
| <212> | | | | |
| | Artificial sequence | | | |
| (210) | militar ocquence | | | |
| <220> | | | | |
| | synthetic DNA | | | |
| 12207 | Synthetic Divi | | | |
| <400> | 6 | | | |
| | tggactcctg gatcttcctc 20 | | | |
| t BB act | eets saterioete | 20 | | |
| | | | | |
| <210> | 7 | | | |
| <211> | | | | |
| <212> | | | | |
| | Artificial sequence | | | |
| 1010/ | multituda sequence | | | |
| <220> | | | | |
| <223> | synthetic DNA | | | |
| \000/ | Synthetic Divi | | | |
| <400> | 7 | | | |
| | tcag ctgcagtgca | 20 | | |
| Q | | | | |

20

20

20

20

| <210> | Q |
|--|---------------------|
| | |
| <211> | |
| <212> | |
| <213> | Artificial sequence |
| | |
| <220> | |
| | armthatia DNA |
| <443> | synthetic DNA |
| | |
| <400> | 8 |
| ttctage | ctgg gccgctaact |
| _ | |
| | |
| <210> | ٥ |
| | |
| <211> | |
| <212> | DNA |
| <213> | Artificial sequence |
| | |
| <220> | |
| | |
| <223> | synthetic DNA |
| | |
| <400> | 9 |
| gacgtg | caga aatggcacct |
| | |
| | |
| ر د ۱ ۱ ۱ ۱ ۱ ۱ ۱ ۱ ۱ ۱ ۱ ۱ ۱ ۱ ۱ ۱ ۱ ۱ ۱ | 10 |
| <210> | |
| <211> | 20 |
| <212> | DNA |
| <213> | Artificial sequence |
| | |
| <220> | |
| | |
| <443> | synthetic DNA |
| | |
| <400> | 10 |
| cagtca | cacg gcagatggtt |
| | |
| | |
| <210> | 11 |
| | |
| <211> | |
| <212> | |
| <213> | Artificial sequence |
| | - |
| <220> | |
| - | aventhatic DNA |
| <443> | synthetic DNA |
| 400 | |
| <400> | |
| cctgca | tcag caccaaccaa |
| | |
| | |

<210> 12 <211> 20



| <21 | 2 | DNA | |
|------------|----|-----|--|
| 541 | ۷> | DIM | |

<213> Artificial sequence

<220>

<223> synthetic DNA

<400> 12

tggctgacct gtttctccca

20

<210> 13

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial sequence

<220>

<223> synthetic DNA

<400> 13

ccacatccac cactagacac

20

<210> 14

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial sequence

<220>

<223> synthetic DNA

<400> 14

tgacagatgt cctctgaggc

20

<210> 15

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial sequence

<220>

<223> synthetic DNA

<400> 15

cctcttcacc aggtatcctg

20

<210> 16

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial sequence



| <220> <223> | synthetic DNA | |
|----------------------------------|-----------------------|----|
| <400> ccacag | 16 tgtc cttgggaatg | 20 |
| J | | |
| <210> <211> <212> <213> | 20 | |
| | • | |
| <220> <223> | synthetic DNA | |
| <400> gctgaa | 17 gcag atgcaggaca | 20 |
| | | |
| <210><211> | | |
| <212> | | |
| <213> | Artificial sequence | |
| <220> | | |
| <223> | synthetic DNA | |
| <400> | 18 | |
| ctaacg | agct gacggagttg | 20 |
| | | |
| <210> | | |
| <211> <212> | DNA | |
| | Artificial sequence | |
| <220> | | |
| | synthetic DNA | |
| <400> | 19 · | |

<210> 20

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial sequence

caaagcatgg gcagtagctc

<220>

20



<223> synthetic DNA

<400> 20

caagcagatc tccatggcag 20

<210> 21

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial sequence

<220>

<223> synthetic DNA

<400> 21

tcttcaaccc cgatgtgcca 20

<210> 22

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial sequence

<220>

<223> synthetic DNA

<400> 22

aggctggtcg gaatggactt 20

<210> 23

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial sequence

<220>

<223> synthetic DNA

<400> 23

cttggaagtc tcctcttggc 20

<210> 24

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial sequence

<220>

<223> synthetic DNA



| <400> atgaaca | 24 aggt cctcccgctt | 20 |
|----------------------------------|-----------------------|----|
| <210> <211> <212> <213> | 20 | |
| <220> <223> | synthetic DNA | |
| <400> accatc | 25 atca ccaagcgtcg | 20 |
| <210> <211> <212> <213> | 20 | |
| <220> <223> | synthetic DNA | |
| <400> tcacct | 26 cgtc cttggtgaag | 20 |
| <210> <211> <212> <213> | 20 | |
| <220> <223> | synthetic DNA | |
| <400> gtcgcc | 27 teac catetgtaca | 20 |
| <210><211><212><213> | 20 | |
| <220> <223> | synthetic DNA | |
| <400> | 28 | |

ctggaggaca gctgccaata



| <210> | 29 | |
|----------------|---------------------|----|
| <211> | 20 | |
| <212> | | |
| <213> | Artificial sequence | |
| <220> | | |
| | synthetic DNA | |
| (220) | | |
| <400> | 29 | |
| tcctag | aagg caaggatgcc | 20 |
| | | |
| | | |
| <210> | | |
| <211> | | |
| <212> | | |
| <213> | Artificial sequence | |
| <220> | | |
| | synthetic DNA | |
| \ <u>U</u> 207 | synthetic bin | |
| <400> | 30 | |
| | ttcc tgtccatagg | 20 |
| | | |
| | | |
| <210> | | |
| <211> | | |
| <212> | | |
| <213> | Artificial sequence | |
| <220> | | |
| | synthetic DNA | |
| \020> | dynamical Edwi | |
| <400> | 31 | |
| aacagg | ccat ggatctggtg | 20 |
| | | |
| 210 | | |
| <210> | | |
| <211> | • | |
| <212> | | |
| <213> | Artificial sequence | |
| <220> | | |
| | synthetic DNA | |
| | | |
| <400> | 32 | |
| aggact | ggaa cttctccagc | 20 |

| • | <210> 3 <211> 3 <212> 3 <213> 3 |
|---|--|
| | <220> <223> |
| | <400> aggataa |
| | <210> <211> <212> <213> |
| | <220> <223> |
| | <400> tgcagct |
| | <210> <211> <212> <213> |
| | <220> <223> |
| | <400> gctggaa |
| | <210> <211> <212> <213> |
| | <220> |

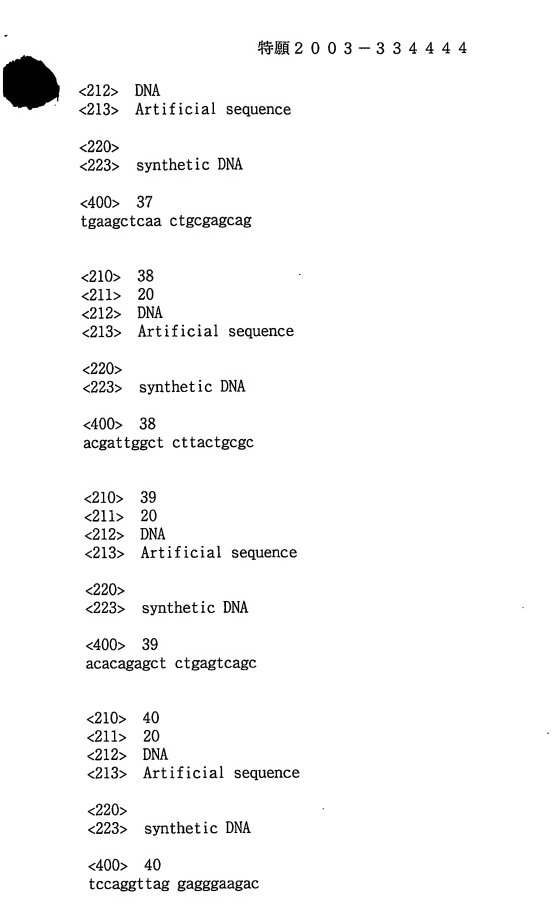
| <210> <211> <212> <213> | 20 | |
|----------------------------------|------------------------|----|
| <220> <223> | synthetic DNA | |
| <400> aggata | 33 acca tgtggtggcc | 20 |
| <210> <211> <212> <213> | 20 | |
| <220> <223> | synthetic DNA | |
| <400> tgcagc | 34 tcct ctggcttgaa | 20 |
| <210> <211> <212> <213> | 20 | |
| <220> <223> | synthetic DNA | |
| <400> gctgga | 35 actt caacagggac | 20 |
| <210><211><211><212><213> | 20 | |
| <220> <223> | synthetic DNA | |
| <400> ctgagg | 36 gatca ctggtatcgc | 20 |
| <210> <211> | | |

20

20

20

20



<210> 41 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial sequence



| < 220 | ١, |
|-------|----|
| 7000 | _ |

<223> synthetic DNA

<400> 41

cctcaaggtc ttcctccttc

20

<210> 42

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial sequence

<220>

<223> synthetic DNA

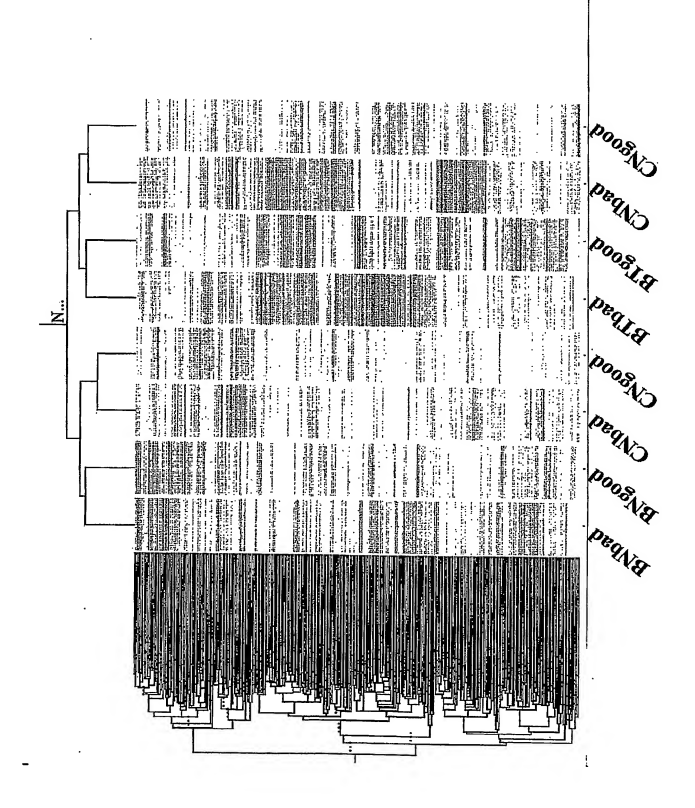
<400> 42

caccaggtac tctggtaagc

20



【書類名】図面【図1】





【書類名】要約書

【要約】 癌の評価方法の提供。

【課題】 癌の評価方法であって、以下のステップ:

- (a) 検体からtotal RNAを採取し、
 - (b) 表1~8に示される遺伝子の中の少なくとも1つ以上の遺伝子の発現量を測定し、
 - (c) 前記測定結果を指標として癌を評価すること

を含む前記方法。

【解決手段】

【選択図】 なし





認定・付加情報

特許出願の番号 特願2003-334444

受付番号 50301584571

書類名 特許願

担当官 小松 清

1905

作成日 平成15年11月20日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】 89900057

【住所又は居所】 東京都千代田区九段南四丁目8番24号

【氏名又は名称】 学校法人日本大学

【代理人】 申請人

【識別番号】 100092783

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲二丁目8番7号 福岡ビル9

階 阿部・井窪・片山法律事務所

【氏名又は名称】 小林 浩

【選任した代理人】

【識別番号】 100095360

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲2-8-7 福岡ビル9階

阿部・井窪・片山法律事務所

【氏名又は名称】 片山 英二

【選任した代理人】

【識別番号】 100093676

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲2-8-7 福岡ビル9階

阿部・井窪・片山法律事務所

【氏名又は名称】 小林 純子

【選任した代理人】

【識別番号】 100120134

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲二丁目8番7号 福岡ビル9

階 阿部・井窪・片山法律事務所

【氏名又は名称】 大森 規雄



特願2003-334444

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[899000057]

1. 変更年月日 [変更理由]

1999年 9月17日

新規登録

住 所 氏 名 東京都千代田区九段南四丁目8番24号

学校法人日本大学